(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2004 年8 月12 日 (12.08.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/067001 A1

(51) 国際特許分類7: A61K 31/439, 31/155, 9/30, A61P 3/10

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/000754

(22) 国際出願日:

2004年1月28日(28.01.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-020925 2003 年1 月29 日 (29.01.2003) JP 特願2003-276894 2003 年7 月18 日 (18.07.2003) JP 特願2004-001128 2004 年1 月6 日 (06.01.2004) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒5410045 大阪府大阪市中央区道修町 四丁目1番1号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 大河内 一宏 (OHKOUCHI, Kazuhiro) [JP/JP]; 〒5600051 大阪府豊 中市永楽荘 1 丁目 7 - 1 5 Osaka (JP). 小池 正彦 (KOIKE, Masahiko) [JP/JP]; 〒5600021 大阪府豊中 市本町 5 丁目 6 - 7 - 3 0 5 Osaka (JP). 小山 博義 (KOYAMA, Hiroyoshi) [JP/JP]; 〒6180024 大阪府三島 郡島本町若山台 2 丁目 2 - 2 0 - 2 0 4 Osaka (JP). 濱口 直 (HAMAGUCHI, Naoru) [JP/JP]; 〒5670832 大阪府茨木市白川 2 丁目 6 - 1 1 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 高橋 秀一 , 外(TAKAHASHI, Shuichi et al.); 〒5320024 大阪府大阪市淀川区十三本町 2 丁目 1 7 番 8 5 号 武田薬品工業株式会社大阪工場内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING COATED PREPARATION

(54) 発明の名称: 被覆製剤の製造法

(57) Abstract: It is intended to provide a process for producing a preparation coated with pioglitazone hydrochloride which is useful as a remedy for diabetes, etc. and has excellent preparation characteristics such as elution properties of pioglitazone hydrochloride.

(57) 要約: 本発明は、糖尿病治療薬などとして有用であり、塩酸ピオグリタゾンの溶出性などの製剤特性において 優れる、塩酸ピオグリタゾンでコーティングされた被覆製剤の製造方法を提供する。



4/06/001

明細書

被覆製剤の製造法

5 技術分野

本発明は、糖尿病治療薬などとして有用な、塩酸ピオグリタゾンでコーティングされた被覆製剤の製造方法に関する。

背景技術

15

25

- 10 チアゾリジンジオン化合物などのインスリン感受性増強剤とビグアナイド 剤とを含む医薬組成物については、下記が報告されている。
 - 1) インスリン感受性増強剤と、αーグルコシダーゼ阻害剤、アルドース還元酵素阻害剤、ビグアナイド剤、スタチン系化合物、スクアレン合成阻害剤、フィブラート系化合物、LDL異化促進剤およびアンジオテンシン変換酵素阻害剤の少なくとも一種とを組み合わせてなる医薬が報告されている(EP -749751 A参照)。
 - 2) インスリンセンシタイザー、ビグアナイド抗過血糖薬および製薬上許容 し得る担体を含む医薬組成物が報告されている(W098/57634 参照)。
- 3) チアゾリジンジオン、塩酸メトフォルミンおよび製薬上許容し得る担体 20 を含み、チアゾリジンジオンが塩酸メトフォルミンの表面上に製剤化 (formulate) された医薬組成物が報告されている(WOO1/35940参照)。
 - 4) チアゾリジンジオン、塩酸メトフォルミンおよび製薬上許容し得る担体を含み、チアゾリジンジオンと塩酸メトフォルミンとが、それ自身の製薬上許容し得る担体内にそれぞれ分散された医薬組成物が報告されている(W001/35941参照)。
 - 5) (a) 活性成分として塩酸ピオグリタゾンまたはその製薬上許容し得る塩を含む第一層と、(b) 該第一層で少なくとも一部が囲まれ、活性成分としてビグアナイドを含む核とからなる核製剤(core formulation)が報告されている(W001/82875参照)。

6) ビグアナイド含有核の少なくとも一部を覆う塩酸ピオグリタゾン含有第一層を含み、該核および第一層の一方または両方が多糖類などの放出制御剤中に分散された核製剤(core formulation)が報告されている(USP 6403121 参照)。

5

発明の開示

本発明は、糖尿病治療薬などとして有用であり、塩酸ピオグリタゾンの溶出性などの製剤特性や保存安定性において優れる、塩酸ピオグリタゾンでコーティングされた被覆製剤の製造方法を提供することを目的とする。

10 本発明者らは、塩酸ピオグリタゾンでコーティングされた被覆製剤を製造するに際し、粘度の低いコーティング基剤を含有する塩酸ピオグリタゾンの水分散液を用いてコーティングを行うことにより、塩酸ピオグリタゾンの溶出性(特に溶出試験開始後15分以内における溶出性)が優れた被覆製剤が得られることを見出した。本発明者らは、この知見に基づいて、さらに研究を進めた結果、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、・・・

- 1) 粘度の低いコーティング基剤を含有する塩酸ピオグリタゾンの水分散液でコーティングすることを特徴とする、被覆製剤の製造方法;
- 2) 前記1) 記載の製造方法により得られた被覆製剤;
- 20 3) 粘度の低いコーティング基剤の 5%水溶液が 20℃において 35mPa・s 以下 の粘度を有する前記 1) 記載の製造方法;
 - 4) 粘度の低いコーティング基剤がヒドロキシプロピルセルロースSL、ヒドロキシプロピルセルロースSSLまたはポリビニルアルコール・ポリエチレングリコール・グラフトコポリマーである前記1)記載の製造方法;
- 25 5) 活性成分を含有する核を、粘度の低いコーティング基剤を含有する塩酸 ピオグリタゾンの水分散液でコーティングする前記1) 記載の製造方法;
 - 6) 活性成分が糖尿病治療薬である前記5) 記載の製造方法;
 - 7)糖尿病治療薬がビグアナイド剤である前記6)記載の製造方法;
 - 8) ビグアナイド剤が塩酸メトフォルミンである前記7) 記載の製造方法;

15

20

- 9) 活性成分が高脂血症治療薬である前記5) 記載の製造方法;
- 10) 高脂血症治療薬がHMG-CoA還元酵素阻害薬である前記9) 記載の製造方法;
- 1 1) 塩酸ピオグリタゾンでコーティングされた被覆製剤を製造するに際し、 5 粘度の低いコーティング基剤を含有する塩酸ピオグリタゾンの水分散液を用いてコーティングを行うことを特徴とする、該被覆製剤からの塩酸ピオグリタゾン溶出性の改善方法;
 - 12)試験液としてpH2.0の塩酸・塩化カリウム緩衝液を用い、37℃、100rpmで回転バスケット法による溶出試験を行った際に、15分後に50%以上の塩酸ピオグリタゾンを溶出する、前記1)記載の製造方法により得られた被覆製剤:
 - 13)試験液としてpH 2.0 の塩酸・塩化カリウム緩衝液を用い、37℃、50rpm でパドル法による溶出試験を行った際に、15 分後に 50%以上の塩酸ピオグリタゾンを溶出する、前記1)記載の製造方法により得られた被覆製剤;などに関する。

本発明において用いられる塩酸ピオグリタゾンの平均粒子径は、好ましくは $0.5\sim500\,\mu\,\mathrm{m}$ 、さらに好ましくは $1\sim150\,\mu\,\mathrm{m}$ である。

また、本発明において用いられる水分散液は、水溶液および水懸濁液のいずれであってもよい。

水分散液における塩酸ピオグリタゾンの濃度は、例えば 1~25%(W/W)、好ましくは 1~15%(W/W)である。このような濃度を採用することが、コーティングの作業性および得られる被覆製剤における塩酸ピオグリタゾンの含量均一性などの点から好ましい。

25 「塩酸ピオグリタゾンの水分散液」(以下、本発明の分散液と略記することがある)は、粘度の低いコーティング基剤を含有する。

ここで、粘度の低いコーティング基剤とは、例えばその 5% (W/V) 水溶 液が 20℃において 35mPa・s 以下 (好ましくは 30mPa・s 以下、さらに好まし くは 25mPa・s 以下) の粘度を有するコーティング基剤を意味する。該コーテ

10

ィング基剤の粘度は、水溶液中のコーティング基剤の濃度、測定温度などの 測定条件が異なる場合には、異なる値であってもよい。このように測定条件 が異なる場合には、5% (W/V) 水溶液の 20℃における粘度に換算した値が 前記した粘度の範囲内である限り、本発明の「粘度の低いコーティング基剤」 に含まれる。

「粘度の低いコーティング基剤」としては、例えばヒドロキシプロピルセルロース(グレード:SL、SSL(商品名);日本曹達(株));ヒドロキシプロピルメチルセルロース(グレード:MW、E、EW(商品名);信越化学(株))(グレード:E-3(商品名);日本曹達(株));ヒドロキシプロピルセルロース(グレード:SSL、日本曹達(株))とヒドロキシプロピルメチルセルロース(グレード:E-3)のプレミックス品(グレード:SSM(商品名)、日本曹達(株));ポリビニルアルコール・ポリエチレングリコール・グラフトコポリマー[KollicoatIR(商品名)、BASF、ドイツ]などが挙げられる。

上記したコーティング基剤は、2種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。また、上記した各種コーティング基剤から選ばれる1種以上と粘度の高いコーティング基剤の1種以上とを適宜の割合で組み合わせて得られるコーティング基剤混合物が、「その5%(W/V)水溶液が20℃において35mPa・s以下の粘度を有するコーティング基剤」である場合には、該混合物も本発明の「粘度の低いコーティング基剤」として用いることができる。ここで、「粘度の高いコーティング基剤」としは、例えばその5%(W/V)水溶液が20℃において35mPa・sより高い粘度を有するコーティング基剤を意味し、その具体例としては、ヒドロキシプロピルセルロース(グレード:L(商品名);日本曹達(株))(グレード:Klucel EF、Klucel LF(商品名);Aqualon(米25 国));ヒドロキシプロピルメチルセルロース(グレード:R(商品名);信越化学(株));などが挙げられる。

粘度の低いコーティング基剤は、好ましくは、ヒドロキシプロピルセルロースSL(5%水溶液の20℃における粘度:約24mPa・s;および/または2%水溶液の20℃における粘度:3.0~5.9mPa・s)、ヒドロキシプロピルセルロ

20

25

- -スSSL (5%水溶液の 20℃における粘度:約 8mPa·s;および/または2% 水溶液の 20℃における粘度: 2.0~2.9mPa·s)、ポリビニルアルコール・ポ リエチレングリコール・グラフトコポリマー [Kollicoat IR (商品名)、BA SF, ドイツ] (5%水溶液の20℃における粘度:約18mPa·s)などである。

粘度の低いコーティング基剤は、本発明の分散液に溶解していてもよいし、 5. 懸濁していてもよいが、塩酸ピオグリタゾンの含量均一性に優れ、製剤強度 の優れた被覆製剤を効率よく得るためには、該コーティング基剤は、本発明 の分散液に溶解していることが好ましい。

本発明の分散液は、さらに、コーティング添加剤を含有していてもよい。 該コーティング添加剤としては、例えば酸化チタン、タルク、三二酸化鉄な どの遮光剤および/または着色剤;ポリエチレングリコール、クエン酸トリ エチル、ヒマシ油、ポリソルベート類などの可塑剤:クエン酸、酒石酸、リ ンゴ酸、アスコルビン酸などの有機酸:乳糖、D-マンニトール、低置換度 ヒドロキシプロピルセルロース、カルメロースカルシウム、クロスポビドン などが挙げられる。 15

コーティング添加剤が水溶性でない場合には、これらの平均粒子径は、好 ましくは 500μ m以下、さらに好ましくは 150μ m以下、特に好ましくは 75μ m以下である。このような平均粒子径のコーティング添加剤を用いることによ り、塩酸ピオグリタゾンの含量均一性に優れ、製剤強度の優れた被覆製剤を 効率よく得ることができる。

本発明の分散液における粘度の低いコーティング基剤の濃度は、例えば 1 ~30% (W/W)、好ましくは 1~25% (W/W)、さらに好ましくは 2~25% (W/W) である。このような濃度を採用することが、コーティングの作業 性および得られる被覆製剤における塩酸ピオグリタゾンの含量均一性などの 点から好ましい。

本発明の分散液におけるコーティング添加剤の濃度は、例えば 0.2~35% (W/W)、好ましくは 0.2~30%(W/W)、さらに好ましくは 0.5~15% (W/W) である。このような濃度を採用することが、コーティングの作業 性および得られる被覆製剤における塩酸ピオグリタゾンの含量均一性などの

15

20

25

点から好ましい。

粘度の低いコーティング基剤を含有する塩酸ピオグリタゾンの水分散液でコーティングされる核(以下、本発明の核と略記することがある)としては、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、トローチ剤などの固形製剤が挙げられる。該固形製剤は、速放性製剤および放出持続型製剤(徐放性製剤)などの放出制御型製剤であってもよい。また、該固形製剤は、製剤分野において慣用の添加剤を含有していてよく、また、公知の方法にしたがって製造することができる。該添加剤としては、例えば賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、着色剤、pH調整剤、界面活性剤、徐放化剤、安定化剤、酸味料、香料、流動化剤などが挙げられる。これら添加剤は、製剤分野において慣用の量が用いられる。

賦形剤としては、例えばトウモロコシデンプン、馬鈴薯デンプン、コムギデンプン、コメデンプン、部分アルファー化デンプン、アルファー化デンプン、有孔デンプン等のデンプン類;乳糖、果糖、ブドウ糖、Dーマンニトール、ソルビトール等の糖・糖アルコール類:無水リン酸カルシウム、結晶セルロース、沈降炭酸カルシウム、ケイ酸カルシウムなどが挙げられる。

崩壊剤としては、例えばカルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、クロスカルメロースナトリウム、クロスポビドン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルスターチ等が用いられる。該崩壊剤の使用量は、固形製剤100重量部に対して、好ましくは0.5~25重量部、さらに好ましくは1~15重量部である。

結合剤としては、例えば結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、アラビアゴム末などが挙げられる。該結合剤の使用量は、固形製剤100重量部に対して、好ましくは0.1~50重量部、さらに好ましくは0.5~40重量部である。

滑沢剤の好適な例としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリ

ン酸カルシウム、タルク、蔗糖脂肪酸エステル、フマル酸ステアリルナトリウムなどが挙げられる。

着色剤としては、例えば食用黄色5号、食用赤色2号、食用青色2号などの食用色素、食用レーキ色素、三二酸化鉄などが挙げられる。

pH調整剤としては、クエン酸塩、リン酸塩、炭酸塩、酒石酸塩、フマル酸塩、酢酸塩、アミノ酸塩などが挙げられる。

界面活性剤として、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリソルベート80、ポリオキシエチレン(160)ポリオキシプロピレン(30)グリコールなどが挙げられる。

徐放化剤としては、例えばヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプ 10 ロピルメチルセルロース(好ましくはヒドロキシプロピルメチルセルロース 2910、ヒドロキシプロピルメチルセルロース 2208 など)、セルロースアセテ ート (好ましくはアセチル含量が39.3~40%のセルロースアセテート)、セ ルロースジアセテート、セルローストリアセテート、セルロースアセテート プロピオネート、エチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウ 15 ム、結晶セルロースナトリウムカルボキシメチルセルロースなどのセルロー ス系高分子;アルギン酸ナトリウム、カルボキシビニルポリマー;アミノア ルキルメタアクリレートコポリマーRS〔オイドラギットRS(商品名)、 ロームファルマ社〕、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル共重合体懸 濁液〔オイドラギットNE(商品名)、ロームファルマ社〕などのアクリル 20 酸系高分子などが挙げられる。該徐放化剤は、例えばフラックス増強剤(例、 塩化ナトリウム、塩化カリウム、スクロース、ソルビトール、D-マンニト ール、ポリエチレングリコール(好ましくはポリエチレングリコール 400 な ど)、プロピレングリコール、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシ プロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレー 25 ト、セルロースアセテートフタレート、ポリビニルアルコール、メタクリル 酸ポリマー、可塑剤(例、トリアセチン、アセチル化モノグリセリド、ブド ウ実油、オリーブ油、ゴマ油、アセチルトリプチルシトレート、アセチルト リエチルシトレート、グリセリンソルビトール、ジエチロキサレート、ジエ

チルマレート、ジエチルフマレート、ジブチルスクシネート、ジエチルマロネート、ジオクチルフタレート、ジブチルセバケート、トリエチルシトレート、トリプチルシトレート、グリセロールトリブチレート)などを含有していてもよい。徐放化剤の好適な例としては、(1)セルロースアセテート(好ましくはアセチル含量が39.3~40%のセルロースアセテート)、ポリエチレングリコール(好ましくはポリエチレングリコール400など)およびトリアセチンを含む半透膜コーティング;(2)ナトリウムカルボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース2910、ヒドロキシプロピルメチルセルロース2008および微結晶セルロースを含む徐放化組成物などが挙げられる。

安定化剤としては、例えばトコフェロール、エデト酸四ナトリウム、ニコ チン酸アミド、シクロデキストリン類などが挙げられる。

酸味料としては、例えばアスコルビン酸、クエン酸、酒石酸、リンゴ酸などが挙げられる。

15 香料としては、例えばメントール、ハッカ油、レモン油、バニリンなどが 挙げられる。

流動化剤としては、例えば軽質無水ケイ酸、含水二酸化ケイ素などが挙げられる。

上記した添加剤は、2種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。

20 本発明の核は、活性成分を含有していることが好ましい。ここで、活性成分としては、糖尿病治療薬、糖尿病性合併症治療薬、高脂血症治療薬、降圧剤、抗肥満薬、利尿薬、抗血栓薬などが挙げられる。これらの活性成分は、低分子化合物であってもよく、また高分子の蛋白、ポリペプチド、抗体であるか、あるいはワクチン等であってもよい。また、活性成分は、2種以上の成分の適宜の割合での混合物であって用いてもよい。

このように、本発明の核として、活性成分を含有する核を用いることにより、1) 塩酸ピオグリタゾンまたは活性成分の作用の増強効果(薬剤作用の相乗効果)、2) 塩酸ピオグリタゾンまたは活性成分の投与量の低減効果(単独投与時と比較した場合の薬剤投与量の低減効果)、3) 塩酸ピオグリタゾンま

たは活性成分の二次的な作用(例、体重増加作用、ケトーシス、アシドーシス)の低減効果などの優れた効果が得られる。

ここで、糖尿病治療薬としては、例えばインスリン製剤(例、ウシ、ブタ の膵臓から抽出された動物インスリン製剤;大腸菌、イーストを用い遺伝子 工学的に合成したヒトインスリン製剤;インスリン亜鉛;プロタミンインス リン亜鉛:インスリンのフラグメントまたは誘導体(例、INS-1等)な ど)、インスリン抵抗性改善剤(例、ピオグリタゾンまたはその塩(好まし くは塩酸塩)、ロシグリタゾンまたはその塩(好ましくはマレイン酸塩)、 GI-262570、VOJI+UV(Reglixane)(JTT-501)、AVOJIタゾン(Netoglitazone) (MCC-555)、YM-440、KRP-297、 10 CS-011、FK-614、WO99/58510に記載の化合物(例え ば(E)-4-[4-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリルメト キシ)ベンジルオキシイミノ]-4-フェニル酪酸)、ラガグリタザール (Ragaglitazar) (NN-622)、テサグリタザール(Tesaglitazar) (AZ-2) 42), BMS-298585, ONO-5816, LM-4156, BM-15 13-1258、MBX-102、GW-1536、LY-519818等)、 α-グルコシダーゼ阻害剤(例、ボグリボース、アカルボース、ミグリトー ル、エミグリテート等)、ビグアナイド剤[例、フェンフォルミン、メトフ オルミン、ブフォルミンまたはそれらの塩(例、塩酸塩、フマール酸塩、コ ハク酸塩)等」、インスリン分泌促進剤 [スルホニルウレア剤(例、トルブ 20 タミド、グリベンクラミド、グリクラジド、クロルプロパミド、トラザミド、 アセトヘキサミド、グリクロピラミド、グリメピリド、グリピザイド、グリ ブゾール等)、レパグリニド、ナテグリニド、ミチグリニドまたはそのカル シウム塩水和物、GLP-1等]、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害剤(例、 NVP-DPP-278, PT-100, NVP-DPP-728, LAF 25 237等)、β3アゴニスト(例、CL-316243、SR-58611 -A, UL-TG-307, SB-226552, AJ-9677, BMS-196085、AZ-40140等)、アミリンアゴニスト(例、プラム リンチド等)、ホスホチロシンホスファターゼ阻害剤(例、バナジン酸ナト

リウム等)、糖新生阻害剤(例、グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤、グルコースー6ーホスファターゼ阻害剤、グルカゴン拮抗剤等)、SGLUT(sodium-glucose cotransporter)阻害剤(例、T-1095等)等が挙げられる。

糖尿病性合併症治療薬としては、例えばアルドース還元酵素阻害剤(例、トルレスタット、エパルレスタット、ゼナレスタット、ゾポルレスタット、ミナルレスタット、フィダレスタット(SNK-860)、CT-112等)、神経栄養因子(例、NGF、NT-3、BDNF等)、神経栄養因子産生・分泌促進剤[例、WO01/14372に記載のニューロトロフィン産生・分泌促進剤(例えば4-(4-クロロフェニル)-2-(2-メチル-1-イミダゾリル)-5-(3-(2-メチルフェノキシ)プロピル)オキサゾールなど)]、PKC阻害剤(例、LY-333531等)、AGE阻害剤(例、ALT946、ピマゲジン、ピラトキサチン、N-フェナシルチアゾリウム ブロマイド(ALT766)、EXO-226等)、活性酸素消去薬(例、チオクト酸等)、脳血管拡張剤(例、チアプリド、メキシレチン等)が挙げられる。

高脂血症治療薬としては、例えばHMG-CoA還元酵素阻害薬(例、プラバスタチン、シンバスタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、リパンチル、セリバスタチン、イタバスタチン、ロスバスタチン (ZD-4522) またはそれらの塩(例、ナトリウム塩、カルシウム塩等)など)、フィブラート系化合物(例、ベザフィブラート、ベクロブラート、ビニフィブラート、シプロフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、ウロフィブラート、ウロフィブラート、ウロフィブラート、ウロフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラート、ピリフィブラート、ロニフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラートなど)、スクアレン合成酵素阻害剤(例、WO97/10224に記載の化合物、例えば1-[[(3R,5S)-1-(3-アセトキシ-2,2-ジメチルプロピル)-7-クロロ-5-(2,3-ジメトキシフェニル)-2-オキソ-1,2,3,5-テトラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-3-イル]アセチル〕ピペリジン-4-酢酸など)、ACAT阻害剤(例、アバシマイブ(Avasimibe)、

15

20

エフルシマイブ (Eflucimibe) など)、陰イオン交換樹脂 (例、コレスチラミンなど)、プロブコール、ニコチン酸系薬剤 (例、ニコモール (nicomol)、ニセリトロール (niceritrol)など)、イコサペント酸エチル、植物ステロール (例、ソイステロール (soysterol)、ガンマオリザノール (γ - oryzanol)など) などが挙げられる。

降圧剤としては、例えばアンジオテンシン変換酵素阻害剤(例、カプトプリル、エナラプリル、デラプリル等)、アンジオテンシン II 拮抗剤(例、カンデサルタン シレキセチル、ロサルタン、エプロサルタン、バルサンタン、テルミサルタン、イルベサルタン、タソサルタン等)、カルシウム拮抗剤(例、マニジピン、ニフェジピン、ニカルジピン、アムロジピン、エホニジピン等)、カリウムチャンネル開口薬(例、レブクロマカリム、L-27152、AL 0671、NIP-121 など)、クロニジン等が挙げられる。

抗肥満薬としては、例えば中枢性抗肥満薬(例、デキスフェンフルラミン、フェンフルラミン、フェンテルミン、シブトラミン、アンフェプラモン、デキサンフェタミン、マジンドール、フェニルプロパノールアミン、クロベンゾレックス等)、膵リパーゼ阻害薬(例、オルリスタット等)、 β 3アゴニスト(例、CL-316243、SR-58611-A、UL-TG-307、SB-226552、AJ-9677、BMS-196085、AZ-40140等)、ペプチド性食欲抑制薬(例、レプチン、CNTF(毛様体神経栄養因子)等)、コレシストキニンアゴニスト(例、リンチトリプト、FPL-15849等)等が挙げられる。

利尿薬としては、例えばキサンチン誘導体(例、サリチル酸ナトリウムテオブロミン、サリチル酸カルシウムテオプロミン等)、チアジド系製剤(例、エチアジド、シクロペンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンチルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、ポリチアジド、メチクロチアジド等)、抗アルドステロン製剤(例、スピロノラクトン、トリアムテレン等)、炭酸脱水酵素阻害剤(例、アセタゾラミド等)、クロルベンゼンスルホンアミド系製剤(例、クロルタリドン、メフルシド、インダパミド等)、アゾセミド、イソソルビド、エタクリン酸、

. 10

ピレタニド、ブメタニド、フロセミド等が挙げられる。

抗血栓薬としては、例えばヘパリン(例、ヘパリンナトリウム、ヘパリンカルシウム、ダルテパリンナトリウム(dalteparin sodium)など)、ワルファリン(例、ワルファリンカリウムなど)、抗トロンビン薬(例、アルガトロバン(aragatroban)など)、血栓溶解薬(例、ウロキナーゼ(urokinase)、チソキナーゼ(tisokinase)、アルテプラーゼ(alteplase)、ナテプラーゼ(nateplase)、モンテプラーゼ(monteplase)、パミテプラーゼ(pamiteplase)など)、血小板凝集抑制薬(例、塩酸チクロピジン(ticlopidine hydrochloride)、シロスタゾール(cilostazol)、イコサペント酸エチル、ベラプロストナトリウム(beraprost sodium)、塩酸サルポグレラート(sarpogrelate hydrochloride)など)などが挙げられる。

活性成分は、好ましくは糖尿病治療薬であり、さらに好ましくはビグアナイド剤であり、特に好ましくはメトフォルミンまたはその塩(好ましくは塩酸メトフォルミン)である。

15 また、活性成分としては、高脂血症治療薬も好ましく、該高脂血症治療薬 は、さらに好ましくはHMG-CoA還元酵素阻害薬である。なかでも、シンバスタチンなどが好ましい。

本発明の核における活性成分の量は、例えば本発明の核 100 重量部に対して、例えば 0.1~100 重量部、好ましくは 1~99 重量部である。

20 本発明の核は、好ましくは活性成分(好ましくは糖尿病治療薬、さらに好ましくはビグアナイド剤、特に好ましくは塩酸メトフォルミン)を含有する錠剤である。該錠剤の形状は、丸形、キャプレット形、オブロング形等のいずれであってもよい。また、該錠剤は、例えば、製剤分野において慣用の方法を用い、活性成分を前記した添加剤とともに混合あるいは造粒した後混合し、ついで圧縮成形することにより、製造することができる。

ここで、混合は、例えばV型混合機、タンブラー混合機などの混合機を、 造粒は、例えば、高速攪拌造粒機、流動造粒乾燥機などを用いて行われる。 また、圧縮成形は、単発錠剤機、ロータリー式打錠機などを用い、通常5~ 35kN/cm²の圧力で打錠することにより行われる。

15

20

25

本発明の核に含まれる活性成分が一日1回投与薬剤でない場合(例えば一日2ないし3回投与の薬剤である場合)、該活性成分を含有する核は、放出持続型製剤であることが好ましい。

また、塩酸ピオグリタゾンと本発明の核に含まれる活性成分との配合安定 性が悪い場合には、活性成分を含有する核を前記したコーティング基剤など でコーティングしてもよい。

本発明の核は、さらに好ましくはビグアナイド剤(好ましくは塩酸メトフォルミン)を含有する放出持続型製剤(好ましくは錠剤)である。このような製剤としては、例えば W099/47125 に記載の放出制御医薬錠剤、W099/47128 に記載の二層性放出制御送達システム、USP6340475 に記載の放出制御型経口薬剤などが挙げられる。

ビグアナイド剤を含有する放出持続型製剤としては、

- (1) セルロースアセテート (好ましくはアセチル含量が 39.3~40%のセルロースアセテート)、ポリエチレングリコール (好ましくはポリエチレングリコール 400 など) およびトリアセチンを含む半透膜コーティング (該半透膜コーティングは、穴または孔を有していてもよい)でコーティングされたビグアナイド剤含有錠剤:
- (2) ナトリウムカルボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース 2910、ヒドロキシプロピルメチルセルロース 2208 および結晶セルロースを含む徐放化組成物とビグアナイド剤とを混合後、圧縮成形して得られる錠剤などが好ましい。

本発明の製造方法において、コーティングは、公知の方法にしたがって行われる。コーティングは、例えばフィルムコーティング装置を用いて行われる。

また、コーティングは、得られる被覆製剤 100 重量部に対して、本発明の 核が通常 50~99 重量部、好ましくは 70~99 重量部、さらに好ましくは 70~ 98 重量部となるように行われる。

さらに、本発明の製造方法によって得られる「塩酸ピオグリタゾンでコー

ティングされた被覆製剤」(以下、本発明の被覆製剤と略記することがある) に、被覆製剤の製剤強度の向上、苦味の改善、耐光性の向上や着色等を目的 とするコーティングを行ってもよい。該コーティングは、例えば前記したコ ーティング基剤などを用いて公知の方法にしたがって行うことができる。

5

10

15

25

本発明の被覆製剤の剤形としては、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、トローチ剤などが挙げられる。被覆製剤の剤形は、好ましくは錠剤である。ここで、錠剤の形状は、丸形、キャプレット形、オブロング形等のいずれであってもよい。また、錠剤には、識別性のためのマークあるいは文字を印刷してあってもよく、分割用の割線を付してあってもよい。

本発明の被覆製剤中の活性成分の量は、例えば被覆製剤 100 重量部に対して、通常 0.01~99 重量部、好ましくは 0.1~99 重量部である。とりわけ、活性成分がビグアナイド剤(好ましくは塩酸メトフォルミン)である場合、被覆製剤中のビグアナイド剤の量は、例えば被覆製剤 100 重量部に対して、通常 5~98 重量部、好ましくは 15~96 重量部である。

また、本発明の被覆製剤中の塩酸ピオグリタゾンの量は、例えば被覆製剤 100 重量部に対して、通常 0.01~30 重量部、好ましくは 0.5~25、 さらに好ましくは 0.5~10 重量部である。

20 本発明の被覆製剤は、哺乳動物(例、マウス、ラット、ウサギ、ネコ、イ ヌ、ウシ、ウマ、サル、ヒトなど)に対して、経口的に安全に投与すること ができる。

本発明の被覆製剤は、塩酸ピオグリタゾンの溶出性(特に生体内投与直後あるいは溶出試験開始後15分以内における溶出性)などの製剤特性において優れ、例えば糖尿病(例、1型糖尿病、2型糖尿病、妊娠糖尿病等)、高脂血症(例、高トリグリセリド血症、高コレステロール血症、低HDL血症、食後高脂血症等)、耐糖能不全[IGT(Impaired Glucose Tolerance)]、糖尿病性合併症[例、神経障害、腎症、網膜症、白内障、大血管障害、骨減少症、糖尿病性高浸透圧昏睡、感染症(例、呼吸器感染症、尿路感染症、消

10

15

25

化器感染症、皮膚軟部組織感染症、下肢感染症等)、糖尿病性壊疽、口腔乾燥症、聴覚の低下、脳血管障害、末梢血行障害等〕、肥満、骨粗鬆症、悪液質(例、癌性悪液質、結核性悪液質、糖尿病性悪液質、血液疾患性悪液質、内分泌疾患性悪液質、感染症性悪液質または後天性免疫不全症候群による悪液質)、脂肪肝、高血圧、多嚢胞性卵巣症候群、腎臓疾患(例、糖尿病性ネフロパシー、糸球体腎炎、糸球体硬化症、ネフローゼ症候群、高血圧性腎硬化症、末期腎臓疾患等)、筋ジストロフィー、心筋梗塞、狭心症、脳血管障害(例、脳梗塞、脳卒中)、インスリン抵抗性症候群、シンドロームX、高インスリン血症、高インスリン血症における知覚障害、腫瘍(例、白血病、乳癌、前立腺癌、皮膚癌等)、過敏性腸症候群、急性または慢性下痢、炎症性疾患 [例、アルツハイマー病、慢性関節リウマチ、変形性脊椎炎、変形性関節炎、腰痛、痛風、手術外傷後の炎症、腫脹の緩解、神経痛、咽喉頭炎、膀胱炎、肝炎(非アルコール性脂肪性肝炎を含む)、肺炎、膵炎、炎症性大腸疾患、潰瘍性大腸炎等〕、内臓肥満症候群、動脈硬化症(例、アテローム性動脈硬化症等)などの予防・治療剤として有用である。

本発明の被覆製剤は、上記した各種疾患の2次予防(例、心筋梗塞などの心血管イベントの2次予防)および進展抑制(例、耐糖能不全から糖尿病への進展抑制、糖尿病患者における動脈硬化進展抑制)にも有用である。

20 本発明の被覆製剤の投与量は、成人(体重 60 kg) 1 人あたり、塩酸ピオ グリタゾンとして、7.5~60 mg/日、好ましくは15~60 mg/日、さらに 好ましくは15~45 mg/日である。

また、本発明の被覆製剤が活性成分を含有する核を用いて得られる場合、 該被覆製剤は、活性成分の有効量を含有していることが好ましい。例えば、 活性成分がビグアナイド剤(好ましくは塩酸メトフォルミン)である場合の 有効量は、成人(体重 60 kg)1人あたり、125~2550 mg/日、好ましく は 250~2550 mg/日である。また、活性成分がHMG-CoA還元酵素阻 害薬(好ましくはシンバスタチン、アトルバスタチンカルシウム、フルバス タチンナトリウム)である場合の有効量は、成人(体重 60 kg)1人あたり、

10

15

1~100 mg/日であり、好ましくは5~80 mg/日である。

本発明の被覆製剤は、糖尿病治療薬、糖尿病性合併症治療薬、高脂血症治療薬、降圧剤、抗肥満薬、利尿薬、抗血栓薬などから選ばれる1種以上の薬剤(以下、併用薬剤と略記することがある)と組み合わせて用いてもよい。これら併用薬剤としては、前記活性成分として例示したものが用いられる。本発明の被覆製剤および併用薬剤の投与時期は限定されず、これらを投与対象に対し、同時に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよい。併用薬剤の投与量は、臨床上用いられている用量を基準として適宜選択することができる。また、本発明の被覆製剤と併用薬剤の配合比は、投与対象、投与ルート、対象疾患、症状、組み合わせなどにより適宜選択することができる。例えば投与対象がヒトである場合、被覆製剤1重量部に対し、併用薬剤を0.01ないし100重量部用いればよい。

このように、併用薬剤を用いることにより、1)本発明の被覆製剤または併用薬剤の作用の増強効果(薬剤作用の相乗効果)、2)本発明の被覆製剤または併用薬剤の投与量の低減効果(単独投与時と比較した場合の薬剤投与量の低減効果)、3)本発明の被覆製剤または併用薬剤の二次的な作用(例、体重増加作用、ケトーシス、アシドーシス)の低減効果などの優れた効果が得られる。

20

本発明は、さらに、「塩酸ピオグリタゾンでコーティングされた被覆製剤を製造するに際し、粘度の低いコーティング基剤を含有する塩酸ピオグリタゾンの水分散液を用いてコーティングを行うことを特徴とする、該被覆製剤からの塩酸ピオグリタゾン溶出性の改善方法」に関する。

25 塩酸ピオグリタゾンでコーティングされた被覆製剤を製造するに際して、本発明の製造法を採用することにより、塩酸ピオグリタゾン溶出性(特に生体内投与直後あるいは溶出試験開始後 15 分以内における溶出性)に優れた被覆製剤を得ることができる。

10

20 .

25

本発明は、さらに、「試験液としてpH2.0の塩酸・塩化カリウム緩衝液 を用い、37℃、100rpmで回転バスケット法による溶出試験を行った際に、15 分後に50%以上の塩酸ピオグリタゾンを溶出する、本発明の製造方法によっ て得られた被覆製剤」に関する。ここで、溶出試験は、日本薬局方第14改 正に記載の方法にしたがって行われる。また、試験液として用いられる「p H 2.0 の塩酸・塩化カリウム緩衝液」は、公知の方法にしたがって調製する。 ことができる。なお、試験液として用いられる塩酸・塩化カリウム緩衝液の 使用量は、通常 900mL である。

「試験液として p H 2.0 の塩酸・塩化カリウム緩衝液を用い、37℃、100 rpm で回転バスケット法による溶出試験を行った際に、15分後に50%以上の塩酸 ピオグリタゾンを溶出する、本発明の製造方法によって得られた被覆製剤」 は、前記した本発明の被覆製剤と同様に、哺乳動物(例、マウス、ラット、 ウサギ、ネコ、イヌ、ウシ、ウマ、サル、ヒトなど)に対して、経口的に安 全に投与することができ、対象疾患、投与量なども前記した本発明の被覆製 15 剤と同様である。

本発明は、さらに、「試験液としてpH2.0の塩酸・塩化カリウム緩衝液 を用い、37℃、50rpm でパドル法による溶出試験を行った際に、15 分後に 50% 以上の塩酸ピオグリタゾンを溶出する、本発明の製造方法によって得られた 被覆製剤」に関する。ここで、溶出試験は、日本薬局方第14改正に記載の 方法にしたがって行われる。また、試験液として用いられる「pH2.0の塩 酸・塩化カリウム緩衝液」は、公知の方法にしたがって調製することができ る。なお、試験液として用いられる塩酸・塩化カリウム緩衝液の使用量は、 通常 900mL である。

「試験液としてpH 2.0 の塩酸・塩化カリウム緩衝液を用い、37℃、50rpm でパドル法による溶出試験を行った際に、15分後に50%以上の塩酸ピオグリ タゾンを溶出する、本発明の製造方法によって得られた被覆製剤」は、前記 した本発明の被覆製剤と同様に、哺乳動物(例、マウス、ラット、ウサギ、 ネコ、イヌ、ウシ、ウマ、サル、ヒトなど)に対して、経口的に安全に投与

することができ、対象疾患、投与量なども前記した本発明の被覆製剤と同様である。

以下に実施例、参考例、比較例および試験例を挙げて本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれらにより限定されるものではない。

以下の実施例、参考例および比較例で用いられる製剤添加剤(例、D-マンニトール、トウモロコシデンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、ステアリン酸マグネシウム、結晶セルロース、乳糖、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリエチレングリコール 6000、酸化チタン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、タルク、カルボキシメチルセルロースカルシウム)としては、第十四改正日本薬局方適合品を用いた。また、クエン酸トリエチル、黄色三二酸化鉄、三二酸化鉄、エチルセルロース水分散液としては、医薬品添加物規格(1998)適合品を用いた。

15 実施例1

ヒドロキシプロピルセルロース (グレードSSL、日本曹達(株)) (5%水 溶液の 20℃における粘度: 8mPa·s) 26.4g、ポリエチレングリコール6000 1.32g、酸化チタン 2.64g および塩酸ピオグリタゾン 16.5gを水297gに分散させ、コーティング液を得た。

20 フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、参考例1で得られた錠剤300gを投入し、給気温度70℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行い、1錠当たり260.9mgの被覆製剤を得た。

実施例2

25 ヒドロキシプロピルセルロース(グレードSL、日本曹達(株)) (5%水溶液の20℃における粘度:24mPa・s) 24g、ポリエチレングリコール600
 0 1.2g、酸化チタン 2.4gおよび塩酸ピオグリタゾン 15gを水344.7gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、参

考例2で得られた錠剤250gを投入し、給気温度75℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行い、1錠当たり381mgの被覆製剤を得た。

実施例3

5

10

15

20

25

ヒドロキシプロピルセルロース (グレードSSL、日本曹達(株)) (5%水 溶液の 20℃における粘度: 8mPa・s) 24g、ポリエチレングリコール600 0 1.2g、酸化チタン 2.4gおよび塩酸ピオグリタゾン 15gを 水344.7gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、参考例2で得られた錠剤250gを投入し、給気温度75℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行い、1錠当たり382mgの被覆製剤を得た。

実施例4

ヒドロキシプロピルメチルセルロース (グレードMW、信越化学工業(株)) (5%水溶液の 20℃における粘度: 21mPa·s) 2 4 g、ポリエチレングリコール 6 0 0 0 1.2 g、酸化チタン 2.4 gおよび塩酸ピオグリタゾン 1 5 gを水 3 1 0 gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、参考例 2 で得られた錠剤 2 5 0 gを投入し、給気温度 7 0 $\mathbb C$ で、前記コーティングを行い、1 錠当たり 3 8 2 m g の被覆製剤を得た。

実施例5

ヒドロキシプロピルメチルセルロース (グレードEW、信越化学工業(株)) (5%水溶液の 20℃における粘度: 12mPa・s) 2 4 g、ポリエチレングリコール 6 0 0 0 1.2 g、酸化チタン 2.4 gおよび塩酸ピオグリタゾン 1 5 gを水 3 4 4.7 gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置 (ハイコーターミニ、フロイント社製) に、参 考例 2 で得られた錠剤 2 5 0 gを投入し、給気温度 7 0 ℃で、前記コーティ ング液を用いてコーティングを行い、1 錠当たり 3 8 2 m g の被覆製剤を得 た。

実施例6

ポリビニルアルコール・ポリエチレングリコール・グラフトコポリマー(商品名: KollicoatIR) (BASF, ドイツ) (5%水溶液の20℃における粘度: 18mPa・s) 24g、酸化チタン 2.4gおよび塩酸ピオグリタゾン 15gを水200gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、参考例 2 で得られた錠剤 2.50 gを投入し、給気温度 7.5 で、前記コーティング液を用いてコーティングを行い、1 錠当たり 3.80.5 m g の被覆製剤を得た。

実施例7

10

15

ヒドロキシプロピルセルロース (グレードSL、日本曹達(株)) (5%水溶液の 20℃における粘度: 24mPa·s) 48.0g、ポリエチレングリコール 6000 2.4g、酸化チタン4.8gおよび塩酸ピオグリタゾン30.0gを水540gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置 (ハイコーターミニ、フロイント社製) に、参考例4で得られた錠剤250gを投入し、給気温度90℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行い、1錠当たり459mgの被覆製剤を得た。

20 実施例8

ポリビニルアルコール・ポリエチレングリコール・グラフトコポリマー(商品名: Kollicoat IR (BASF, ドイツ) (5%水溶液の 20 Cにおける粘度: 18mPa・s) 48.0g、ポリエチレングリコール 6000 2.4g、酸化チタン4.8gおよび塩酸ピオグリタゾン30.0gを水540gに分散させ、

25 コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置 (ハイコーターミニ、フロイント社製) に、参考例 4 で得られた錠剤 2 5 0 gを投入し、給気温度 9 0 ℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行い、1 錠当たり 4 6 1 m g の被覆製剤を得た。

実施例9.

ポリビニルアルコール・ポリエチレングリコール・グラフトコポリマー(商品名: Kollicoat IR)(BASF,ドイツ)(5%水溶液の 20° Cにおける粘度: $18\text{mPa} \cdot \text{s}$)18.0g、酸化チタン1.8g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(商品名: L-HPC 31、信越化学(株))3.6gおよび塩酸ピオグリタゾン11.3gを水207gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置 (ハイコーターミニ、フロイント社製) に、参 考例5で得られた錠剤30錠及び参考例3で得られた錠剤240g (約800錠)を投入し、給気温度95℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行った。得られる錠剤の外観から、参考例5で得られた錠剤を核とする、1錠当たり479mgの被覆製剤を選択した。

実施例10

10

15

20

ヒドロキシプロピルセルロース (グレードSSL、日本曹達(株)) (5%水 溶液の 20℃における粘度: 8mPa·s) 24.0g、ポリエチレングリコール 6 000 1.2g、酸化チタン 2.4gおよび塩酸ピオグリタゾン 15. 0gを水 350gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に Glucophage XR 錠(商品名)(塩酸メトフォルミンを 500 mg 含有する徐放錠)(ブリストルマイヤーズスクイブ社製) 30 錠及び参考例 3 で得られた錠剤 250 gを投入し、給気温度 70 C で、前記コーティング液を用いてコーティングを行った。得られる錠剤の外観から、Glucophage XR 錠を核とし、1 錠当たり塩酸メトフォルミン 500 mg / 塩酸ピオグリタゾン 16.53 mg を含有する被覆製剤(1 錠当たりの重量:1.086 g)を選択した。実施例 11

25 ポリビニルアルコール・ポリエチレングリコール・グラフトコポリマー(商品名: Kollicoat IR (BASF, ドイツ) (5%水溶液の20℃における粘度: 18mPa・s) 3 6.0 g、酸化チタン3.6 gおよび塩酸ピオグリタゾン22.5 gを水300gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に

10

15

Glucophage XR 錠 (商品名) (塩酸メトフォルミンを500mg含有する徐放錠) (ブリストルマイヤーズスクイブ社製) 30錠及び参考例3で得られた錠剤250gを投入し、給気温度70℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行った。得られる錠剤の外観から、Glucophage XR 錠を核とし、1錠当たり塩酸メトフォルミン500mg/塩酸ピオグリタゾン16.53mgを含有する被覆製剤(1錠当たりの重量:1.082g)を得た。実施例12

ヒドロキシプロピルセルロース(グレード SL、日本曹達(株))(5%水溶液の20 $^{\circ}$ における粘度: 24m $^{\circ}$ Pa·s)24g、ポリエチレングリコール6000 1.2g、酸化チタン 2.4g および塩酸ピオグリタゾン 15g を水350gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、シンバスタチンを活性成分として含有するリポバス錠20(商品名、萬有製薬(株),長径14.0mm、短径7.5mm、重量400mg)30錠および参考例9で得られた錠剤250gを投入し、給気温度70℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行った。得られる錠剤の外観から、1錠当たりシンバスタチン20mg/塩酸ピオグリタゾン17.78mgを含有する被覆製剤(1錠当たりの重量:449mg)を得た。

実施例13

20 ヒドロキシプロピルセルロース(グレードSL、日本曹達(株)) (5%水溶液の20℃における粘度:24mPa・s) 72g、ポリエチレングリコール600
 0 3.6g、酸化チタン 7.2gおよび塩酸ピオグリタゾン 45gを水1050gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置 (ハイコーターミニ、フロイント社製) に、参 考例10で得られた錠剤30錠および参考例9で得られた錠剤250gを投入し、給気温度80℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行った。得られる錠剤の外観から、1錠当たりシンバスタチン15mg/塩酸ピオグリタゾン 16.25mgを含有する被覆製剤(1錠当たりの重量:349mg)を得た。

10

15

20

25

実施例14

ヒドロキシプロピルセルロース (グレードSL、日本曹達(株)) (5%水溶液の 20℃における粘度: 24mPa・s) 72g、ポリエチレングリコール600 0 3.6g、酸化チタン 7.2gおよび塩酸ピオグリタゾン 45gを水1050gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、参考例11で得られた錠剤30錠および参考例9で得られた錠剤250gを投入し、給気温度80℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行った。得られる錠剤の外観から、1錠当たりアトルバスタチンカルシウム21 mg/塩酸ピオグリタゾン 16.93mgを含有する被覆製剤(1錠当たりの重量:349mg)を得た。

参考例1

D-マンニトール2176gおよびトウモロコシデンプン918gを流動造粒乾燥機(FD-3S、パウレック社製)に仕込み、ヒドロキシプロピルセルロース102gを含む水溶液1700gを噴霧しながら造粒し、乾燥工程を経て造粒物を得た。得られた造粒末3012gに結晶セルロース160.2gおよびステアリン酸マグネシウム32gを加え、混合した。得られる混合末を打錠機(コレクト19K、菊水製作所製)(錠剤サイズ:8.5mmφ、打錠圧9KN/杵)で打錠し、1錠当たり244mgの錠剤を得た。参考例2

乳糖2470g、トウモロコシデンプン315gおよびカルメロースカルシウム 157.5gを流動造粒乾燥機(FD-3S、パウレック社製)に仕込み、ヒドロキシプロピルセルロース94.5gを含む水溶液1575gを噴霧しながら造粒し、乾燥工程を経て造粒物を得た。得られた造粒末2868gにカルメロースカルシウム 89.3gおよびステアリン酸マグネシウム 17.9gを加え、混合した。得られた混合末を打錠機(コレクト19K、菊水製作所製)(錠剤サイズ:長径12mm、短径7mm、打錠圧15KN/杵)で打錠し、1錠当たり350mgの錠剤を得た。

参考例3

乳糖1976g、トウモロコシデンプン252gおよびカルボキシメチルセルロースカルシウム126gを流動造粒乾燥機(FD-3S、パウレック社製)に仕込み、ヒドロキシプロピルセルロース75.6gを含む水溶液1260gを噴霧しながら造粒し、乾燥工程を経て造粒物を得た。得られた造粒末2294gにカルボキシメチルセルロースカルシウム71.4gおよびステアリン酸マグネシウム14.3gを加え、混合した。得られた混合末を打錠機(コレクト19K、菊水製作所製)(錠剤サイズ:9mmφ、打錠圧7KN/件)で打錠し、1錠当たり300mgの錠剤を得た。

10 参考例 4

5

15

25

参考例2で得られた錠剤 400gをフィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に仕込み、エチルセルロース水分散液(商品名:アクアコート、旭化成(株))148.2gにタルク2.2g、クエン酸トリエチル13.3g、黄色三二酸化鉄0.36gおよび水231.1gを加えたコーティング液を用いて、給気温度90℃でコーティングを行い、1錠当たり391mgの錠剤を得た。さらにヒドロキシプロピルメチルセルロース47.3g、ポリエチレングリコール6000 9.5g、酸化チタン6.3gおよび三二酸化鉄0.09gを水473gに溶解した液を用いて、上記と同様の条件でコーティングを行い、1錠当たり416mgの錠剤を得た。

20 参考例 5

参考例2で得られた錠剤 400gをフィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に仕込み、エチルセルロース水分散液(商品名:アクアコート、旭化成(株))74.1gにタルク1.1g、クエン酸トリエチル6.7g、黄色三二酸化鉄0.18gおよび水115.6gを加えたコーティング液を用いて、給気温度58℃でコーティングを行い、1錠当たり381mgの錠剤を得た。さらにヒドロキシプロピルメチルセルロース47.3g、ポリエチレングリコール6000 9.5g、酸化チタン6.3g、三二酸化鉄0.09gを水473gに溶解した液を用いて、上記と同様の条件でコーティングを行い、1錠当たり429mgの錠剤を得た。

参考例6

ヒドロキシプロピルセルロース (グレードL、日本曹達(株)) (5%水溶液 の 20℃における粘度: 42mPa·s) 26.4g、ポリエチレングリコール6000 1.32g、酸化チタン 2.64gおよび塩酸ピオグリタゾン 16.5gを水297gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、参考例1で得られた錠剤300gを投入し、給気温度70℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行い、1錠当たり262.1mgの被覆製剤を得た。

10 参考例 7

15

ヒドロキシプロピルセルロース (グレードL、日本曹達(株)) (5%水溶液の 20℃における粘度: 42mPa·s) 2 4 g、ポリエチレングリコール 6 0 0 0 1. 2 g、酸化チタン 2. 4 g および塩酸ピオグリタゾン 1 5 g を水 3 4 4. 7 g に分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、参 考例2で得られた錠剤250gを投入し、給気温度75℃で、前記コーティ ング液を用いてコーティングを行い、1錠当たり382mgの被覆製剤を得 た。

参考例8

ヒドロキシプロピルメチルセルロース(グレードR、信越化学工業(株))
 (5%水溶液の20℃における粘度:40mPa・s)24g、ポリエチレングリコール6000 1.2g、酸化チタン 2.4gおよび塩酸ピオグリタゾン 15gを水270gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製)に、参 25 考例2で得られた錠剤250gを投入し、給気温度70℃で、前記コーティ ング液を用いてコーティングを行い、1錠当たり381.2mgの被覆製剤を 得た。

参考例9

乳糖41160g、トウモロコシデンプン5250gおよびカルメロース

カルシウム 2 6 2 5 g を流動造粒乾燥機 (FD-WSG-60、パウレック社製) に仕込み、ヒドロキシプロピルセルロース 1 5 7 5 g を含む水溶液 3 1 5 1 0 g を噴霧しながら造粒し、乾燥工程を経て造粒物を得た。得られた造粒末 4 7 9 1 0 g にカルメロースカルシウム 1 4 9 1 g およびステアリン酸マグネシウム 2 9 8.2 g を加え、混合した。得られた混合末を打錠機(コレクト19 K、菊水製作所製)(錠剤サイズ:7 mm ϕ 、打錠圧 5.7 KN/杵)で打錠し、1 錠当たり 1 0 5 m g の錠剤を得た。

参考例10

シンバスタチンを活性成分として含有するリポバス錠5mg(商品名、萬10 有製薬(株), 重量100mg)を乳鉢で粉砕した後、シンバスタチン15mg相当量の粉砕末300mgを9.0mmφ、R面の杵・臼を用い、万能試験機(島津製作所 UH-10A型)(打錠圧9.5KN/杵)で打錠し、30錠の錠剤を得た。

参考例11

アトルバスタチンカルシウムを活性成分として含有するリピトール錠 5 mg (商品名、山之内製薬、錠剤重量約72mg)を乳鉢で粉砕した後、アトルバスタチンカルシウム21mg相当量の粉砕末300mgを9.0mmφ、R面の杵・臼を用い、万能試験機(島津製作所 UH-10A型) (打錠圧9.5 KN/杵)で打錠し、30錠の錠剤を得た。

20

25

比較例1

ヒドロキシプロピルセルロース (グレードL、日本曹達(株)) (5%水溶液の 20℃における粘度: 42mPa·s) 48.0g、ポリエチレングリコール 6000 2.4g、酸化チタン4.8g および塩酸ピオグリタゾン30.0gを水540gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置(ハイコーターミニ、フロイント社製) に、参考例4で得られた錠剤250gを投入し、給気温度90℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行い、1錠当たり459mgの被覆製剤を得た。

比較例2

ヒドロキシプロピルセルロース (グレードL、日本曹達(株)) (5%水溶液 の 20℃における粘度: 42mPa·s) 48.0g、ポリエチレングリコール 6000 2.4g、酸化チタン4.8gおよび塩酸ピオグリタゾン30.0gを水700gに分散させ、コーティング液を得た。

フィルムコーティング装置 (ハイコーターミニ、フロイント社製) に、シンバスタチンを活性成分として含有するリポバス錠20 (商品名、萬有製薬 (株),長径14.0mm、短径7.5mm、重量400mg)30錠および参考例9で得られた錠剤250gを投入し、給気温度70℃で、前記コーティング液を用いてコーティングを行った。得られる錠剤の外観から、1錠当たりシンバスタチン20mg/塩酸ピオグリタゾン16.23mgを含有する被覆製剤(1錠当たりの重量:445mg)を得た。

試験例1

10

20

前述の実施例で得られた被覆製剤について、0.3M 塩酸・塩化カリウム緩衝液(37℃、pH2.0)900mLを用いた回転バスケット法(100rpm)により、塩酸ピオグリタゾンの溶出性を評価した。結果を表1に示す。

[表1] 塩酸ピオグリタゾンの溶出率(%)

時間	15分	30 分	45 分	60分_
実施例10	60.6	77.4	84.3	88.3
宝施例11	71 2	78 1	84. 7	86. 9

表1に示したように、本発明の製造方法により得られた被覆製剤は、優れ 25 た塩酸ピオグリタゾン溶出性を示した。

試験例2

前述の実施例および比較例で得られた被覆製剤について、0.3M 塩酸・塩化カリウム緩衝液(37 \mathbb{C} 、pH2.0)900 mL を用いたパドル法(5 0 r pm)により、塩酸ピオグリタゾンの溶出性を評価した。結果を表 2 に

示す。

[表2] 塩酸ピオグリタゾンの溶出率へ(%)

時間	15分	30 分	45 分	60分_
実施例7	62.0	76.5	83.5	86.2
実施例8	80.6	89.4	91.5	91.5
比較例1	29.9	44.2	55.8	65.3

表2に示したように、本発明の被覆製剤は、優れた塩酸ピオグリタゾン溶出性を示した。

10 試験例3

5

前述の実施例および比較例で得られた被覆製剤について、試験例2と同様 にして、塩酸ピオグリタゾンの溶出性を評価した。結果を表3に示す。

[表3] 塩酸ピオグリタゾンの溶出率(%)

15	時間	15 分	30 分_	45 分	60分
	実施例12	66.2	92.5	97.9	98.8
	比較例 2	33.8	68.6	83. 2	90.6

表3に示したように、本発明の被覆製剤は、優れた塩酸ピオグリタゾン溶出性を示した。

20

産業上の利用可能性

本発明の製造方法により得られる被覆製剤は、糖尿病治療薬などとして有用であり、塩酸ピオグリタゾンの溶出性(特に生体内投与直後あるいは溶出試験開始後 15 分以内における溶出性)などの製剤特性や保存安定性において

25 優れる。

さらに、本発明の製造法によれば、塩酸ピオグリタゾンでコーティングされた被覆製剤を簡便に製造することができるため、本発明の製造法は前記被 覆製剤を大量生産する場合の工業的な製法として有用である。

請求の範囲

- 1. 粘度の低いコーティング基剤を含有する塩酸ピオグリタゾンの水分散液でコーティングすることを特徴とする、被覆製剤の製造方法。
- 5 2. 請求項1記載の製造方法により得られた被覆製剤。
 - 3. 粘度の低いコーティング基剤の 5%水溶液が 20℃において、35mPa・s 以下の粘度を有する請求項1記載の製造方法。
 - 4. 粘度の低いコーティング基剤がヒドロキシプロピルセルロースSL、ヒドロキシプロピルセルロースSSLまたはポリビニルアルコール・ポリエチレングリコール・グラフトコポリマーである請求項1記載の製造方法。
 - 5. 活性成分を含有する核を、粘度の低いコーティング基剤を含有する塩酸ピオグリタゾンの水分散液でコーティングする請求項1記載の製造方法。
 - 6. 活性成分が糖尿病治療薬である請求項5記載の製造方法。
 - 7. 糖尿病治療薬がビグアナイド剤である請求項6記載の製造方法。
- 15 8. ビグアナイド剤が塩酸メトフォルミンである請求項7記載の製造方法。
 - 9. 活性成分が高脂血症治療薬である請求項5記載の製造方法。
 - 10. 高脂血症治療薬がHMG-CoA還元酵素阻害薬である請求項9記載の製造方法。
- 11. 塩酸ピオグリタゾンでコーティングされた被覆製剤を製造するに際し、 20 粘度の低いコーティング基剤を含有する塩酸ピオグリタゾンの水分散液を用いてコーティングを行うことを特徴とする、該被覆製剤からの塩酸ピオグリタゾン溶出性の改善方法。
 - 12.試験液としてpH2.0の塩酸・塩化カリウム緩衝液を用い、37℃、100rpmで回転バスケット法による溶出試験を行った際に、15分後に50%以上の塩酸ピオグリタゾンを溶出する、請求項1記載の製造方法により得られた被覆製剤。
 - 13. 試験液としてpH 2.0 の塩酸・塩化カリウム緩衝液を用い、37℃、50rpmでパドル法による溶出試験を行った際に、15 分後に 50%以上の塩酸ピオグリタゾンを溶出する、請求項1記載の製造方法により得られた被覆製剤。

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/000754

	TTION OF SUBJECT MATTER A61K31/439, 31/155, 9/30, A61P3/10)			
According to Inter	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SEA	RCHED				
	ntation searched (classification system followed by classification A61K31/439, 31/155, 9/30, A61P3/10				
Jitsuyo Kokai Ji	tsuyo Shinan Koho 1971-1992 Jitsuyo	Jitsuyo Shinan Koho Shinan Toroku Koho	1994-1996 1996-2004		
Electronic data ba CA (STN)	se consulted during the international search (name of data base	and, where practicable, search te	rins usea)		
C. DOCUMEN	IS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate		Relevant to claim No.		
Y	WO 95/07694 A1 (Sankyo Co., Ltd.) 23 March, 1995 (23.03.95), Full text & EP 719140 A1 & JP 9-50		1-13		
Y	WO 01/35940 Al (Smithkline Beecha 25 May, 2001 (25.05.01), Full text & EP 1231917 A2 & JP 2003		1-13		
Y	WO 01/82873 A2 (Aeropharm Technol 08 November, 2001 (08.11.01), Full text & EP 1307243 A2 & JP 2003	ogy, Inc.),	1-13		
× Further doc	numents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" document de to be of partie "E" earlier applic filing date "L" document when cited to estal	fining the general state of the art which is not considered the cular relevance ation or patent but published on or after the international "X" do not may throw doubts on priority claim(s) or which is olish the publication date of another citation or other "Y" do	ter document published after the intente and not in conflict with the applicate principle or theory underlying the incomment of particular relevance; the considered novel or cannot be considered to the considered particular relevance; the considered particular relevance; the comment of particular relevance; the	ation but cited to understand nvention claimed invention cannot be dered to involve an inventive claimed invention cannot be		
"O" document ref	erring to an oral disclosure, use, exhibition or other means blished prior to the international filing date but later than	onsidered to involve an inventive ombined with one or more other such eing obvious to a person skilled in the ocument member of the same patent	documents, such combination		
23 Apri	1, 2004 (23.04.04)	f mailing of the international sea 18 May, 2004 (18.0)			
	e Patent Office	rized officer			
	(second sheet) (January 2004)				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/000754

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Ÿ	WO 96/36338 A1 (Procter & Gamble Co.), 21 November, 1996 (21.11.96), Full text & JP 11-506432 A	1-13
Y	US 6168806 B1 (Yung-Shin Pharma Ind., Co., Ltd.), 02 January, 2001 (02.01.01), Full text & JP 2000-256195 A	1-13
Y	WO 98/53803 A1 (Astra Aktiebolag, Inc.), 03 December, 1998 (03.12.98), Full text & EP 984773 A1 & JP 2002-500665 A	1-13
Y	JP 51-79716 A (Shin-Etsu Chemical Co., Ltd.), 12 July, 1976 (12.07.76), Full text (Family: none)	1-13
Y	WO 00/24423 Al (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), 04 May, 2000 (04.05.00), Full text & EP 1125586 Al & JP 2000-198747 A	1-13
Y	WO 00/16776 A1 (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 30 March, 2000 (30.03.00), Full text & JP 2000-154137 A	1-13

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl ⁷ A61K31/439, 31/155,	9/30, A61P3/10	
り、自用水子、なこ、ナー人間で		
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl ⁷ A61K31/439, 31/155,	9/30, A61P3/10	
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
日本国実用新案公報 1926-1992		
日本国公開実用新案公報 1971-1992		
日本国登録実用新案公報 1994-1996 日本国実用新案登録公報 1996-2004		
1990-2004		
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、 CA(STN)	, 調査に使用した用語)	
	•	
O BRITE & W. LEWILL & L. W. Lett.		·
C. 関連すると認められる文献 引用文献の		関連する
カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	開来の範囲の番号
Y WO 95/07694 A1 (Sar	okyo Co Ltd)	1-13
1995.03.23	mry o oo, , Buu. ,	1 10
全文		:
& EP 719140 A1		
& JP 9-502727 A		
	•	
区棚の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー	の日の後に公表された文献	
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「丁」国際出願日又は優先日後に公表	された文献であって
\$0	出願と矛盾するものではなく、多	発明の原理又は理論
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの	の理解のために引用するもの	V 9t -++++ ~ 7. ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	「X」特に関連のある文献であって、\\\\ の新規性又は進歩性がないと考え	
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、	
文献 (理由を付す)	上の文献との、当業者にとって日	目明である組合せに
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考えられる	5もの
「「国际山嶼日前で、から変元権の主張の基礎となる山嶼	「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了した日 23.04.2004	国際調査報告の発送日 18.5.	2004
国際調査機関の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	40 0047
国際制造機関の名称及のあて元 日本国特許庁(ISA/JP)	特計川番箕目(権限のある職員) 岩下直人	4C 9841
郵便番号100-8915		
東京都千代田区霞が関三丁目 4番 3 号	電話番号 03-3581-1101	内線 3402

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	WO 01/35940 A1 (Smithkline Beecham P.L.C.) 2001.05.25 全文 & EP 1231917 A2 & JP 2003-514011 A	1-13
Y	WO 01/82873 A2 (Aeropharm Technology, Inc.) 2001.11.08 全文 & EP 1307243 A2 & JP 2003-531842 A	1-13
Ÿ	WO 96/36338 A1 (Procter & Gamble Co.) 1996. 11. 21 全文 & JP 11-506432 A	1-13
Y	US 6168806 B1 (Yung-Shin Pharma Ind., Co., Ltd.) 2001.01.02 全文 & JP 2000-256195 A	1-13
Y	WO 98/53803 A1 (Astra Aktiebolag, Inc.) 1998. 12. 03 全文 & EP 984773 A1 & JP 2002-500665 A	1-13
Y	JP 51-79716 A (信越化学工業株式会社) 1976.07.12 全文 (ファミリーなし)	1-13
Y	WO 00/24423 A1 (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.) 2000.05.04 全文 & EP 1125586 A1 & JP 2000-198747 A	1-13
Y	WO 00/16776 A1 (Takeda Chemical Industries,Ltd.) 2000.03.30 全文 & JP 2000-154137 A	1-13